RGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERT (51) Classification internationale des brevets 6; A61K 7/13, C07D 487/04	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 97/49378 (43) Date de publication internationale: 31 décembre 1997 (31.12.97)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 12 juin 1997 (1		7 (81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, US, brevet européen (AT, BE, CH, DF, DK, PS, FI, ER, GR, GR, JE
(30) Données relatives à la priorité: 96/07776 21 juin 1996 (21.06.96)		Publiée

recues.

- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TERRANOVA, Eric [FR/FR]; 60, rue Maurice Bokanowski, F-92600 Asnières (FR). FADLI, Aziz [FR/FR]; 1, place d'Artois, F-93150 Le Blanc Mesnil (FR). LAGRANGE, Alain [FR/FR]; 5, rue de Montry, F-77450 Coupvray (FR).
- (74) Mandataire: MISZPUTEN, Laurent; L'Oréal/D.P.I., 90, rue du Général Roguet, F-92583 Clichy Cedex (FR).

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont

- (54) Title: PYRAZOLO-(1,5-a)-PYRIMIDINE DERIVATIVES, THEIR PREPARATION AND HAIR DYES CONTAINING THESE
- (54) Titre: DERIVES DE PYRAZOLO-(1,5-a)-PYRIMIDINE, LEUR PREPARATION ET TEINTURES DE FIBRES KERATINIQUES LES CONTENANT

(57) Abstract

The invention discloses novel compositions for oxidation dyeing of keratin fibres comprising at least one particular pyrazolo-[1,5a)-pyrimidine derivative, the dyeing method using this composition, novel pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine derivatives and their method of preparation.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un dérivé pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine particulier, le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition, de nouveaux dérivés pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine ainsi que leur procédé de préparation.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Slovaquie
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ.	Sénégal
AZ	Azerbaldjan	GB	Royanme-Uni	MC	Monaco	TD	Swaziland
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Tchad
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	_	Togo
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TJ	Tadjikistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TM	Turkménistan
BC	Bulgarie	HU	Hongrie	ML.	Mafi	TR	Torquie
BJ	Bénin	IB	Irlande	MN	Mongolie	TT	Trinité-et-Tobago
BR	Brésil	ſL	lare#1	MR	Mauritanie	UA	Ukraine
BY	Bélans	IS	Islande	MW	Malawi	UG	Ouganda
CA	Canada	IT	halic	MX	Mexique	US	Etats-Unis d'Amériqu
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	UZ	Ouzb6kistan
CG	Congo	KB	Kenya	NL.	Pays-Bas	VN	Vict Nam
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	N	Norvège	YU	Yougoslavie
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande	ZW	Zimbabwe
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL			
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Pologne		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Portugal		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Roumanie Fédération de Rousie		
DE	Allemagne	u	Liechtenstein	SD SD			
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Soudan		
EE	Estonie	LR	Libéria	SE SG	Subde		
			10 mm	90	Singapour		

WO 97/49378 PCT/FR97/01057

DERIVES DE PYRAZOLO-(1,5-a)-PYRIMIDINE, LEUR PREPARATION ET TEINTURES DE FIBRES KERATINIQUES LES CONTENANT

5

10

15

20

25

L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un dérivé pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine à titre de base d'oxydation, le procédé de teinture mettant en oeuvre cette composition, de nouveaux dérivés pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine ainsi que leur procédé de préparation.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols, des composés hétérocycliques tels que des dérivés de diaminopyrazole, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métadminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

La variété des molécul s mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à c s colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée, présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possible, c'est à dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine. Ils doivent également présenter une bonne stabilité chimique dans les formulations. Ils doivent présenter un bon profil toxicologique.

15

10

Il a déjà été proposé, notamment dans la demande de brevet DE 4 029 324, d'utiliser certains dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine, pouvant être substitués par des radicaux alkyles en C₁-C₄ en position 4, 5 et/ou 6, comme coupleurs pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques.

20

Il a été proposé aussi dans la demande de brevet DE 4 133 957, d'utiliser certains dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine appartenant à la famille des tétrahydro pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine comme précurseurs de colorant d'oxydation pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques.

25

30

La demanderesse vient maintenant de découvrir, de façon totalement inattendue et surprenante, une nouvelle famille de dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) définie ci-après, pour partie nouveaux en soi, pouvant convenir pour une utilisation comme précurseurs de colorant d'oxydation, mais en outre permettant d'obtenir des compositions tinctoriales qui conduisent à des colorations puissantes et qui présentent une bonne tenue face aux ag nts

extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements). Enfin, ces composés s'avèrent être aisément synthétisables et sont chimiquement stables. Ils présentent un bon profil toxicologique.

5 Ces découvertes sont à la base de la présente invention.

L'invention a donc pour premier objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un dérivé de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) ci-dessous à titre de base d'oxydation et/ou un de ses sels d'addition avec un acide ou avec une base et/ou une de ses formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique :

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \\ N - N \end{bmatrix}^{3} = \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2}J_{p} \\ NR_{3}R_{4}J_{q} \end{bmatrix}$$

$$(I)$$

dans laquelle :

10

15

- R₁, R₂ R₃ et R₄ désignent, identiques ou différents un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical (C₁-C₄)alcoxy alkyle en C₁-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄ (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C₁-C₄)alkyl- ou di-[hydroxy(C₁-C₄) alkyl]-amino alkyle en C₁-C₄;
 - les radicaux X désignent , identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 , un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , un

radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_4 , un radical amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical $(C_1$ - $C_4)$ alkyl amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical di-[(C_1 - C_4)alkyl] amino alkyle en C_1 - C_4 (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 - C_4)alkyl ou di-[hydroxy(C_1 - C_4)alkyl]amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical amino, un radical (C_1 - C_4)alkyl- ou di-[(C_1 - C_4)alkyl]- amino ; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique ;

- i vaut 0, 1, 2 ou 3;

10 - p vaut 0 ou 1 ;

- q vaut 0 ou 1;

- n vaut 0 ou 1 :

sous réserve que :

15 - (i) la somme p + q est différente de 0 ;

- (ii) lorsque p + q est égal à 2, alors n vaut 0 et les groupes NR_1R_2 et NR_3R_4 occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ;
- (iii) lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR_1R_2 (ou NR_3R_4) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7).

20

Lorsque les composés de formule (I) sont tels qu'ils comportent un groupe OH sur l'une des positions 2, 5 ou 7 en α d'un atome d'azote, il existe un équilibre tautomérique représenté par exemple par le schéma suivant :

25

D'une manière g'nérale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (bases d'oxydation et

coupleurs) sont notamment choisis parmi les chlorhydrates, I s bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates. Les sels d'addition avec une base utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (bases d'oxydation et coupleurs) sont notamment ceux obtenus avec la soude, la potasse, l'ammoniaque ou les amines.

Parmi les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I), utilisables à titre de base d'oxydation dans les compositions conformes à l'invention, on peut notamment citer :

10

5

- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
- la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
- la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ;
- 15 la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine :
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
 - le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol ;
 - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol ;
- 20 la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
 - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol ;
 - le 2-[(3-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-éthanol;
 - le 2-[(7-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-

25 éthanol;

- la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
- la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2, 5, N-7, N-7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;

et leurs s ls d'addition t leurs form s tautomères, lorsqu'il existe un équilibre

30 tautomérique.

Les dérivés d pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de l'invention de formule (I) peuvent être préparés selon des méthodes connues et décrites dans la littérature. On pourra se reporter à titre d'exemples aux références suivantes:

- Les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de l'invention de formule (I) peuvent être préparés par cyclisation à partir d'un aminopyrazole selon les synthèses décrites dans les références suivantes :
 - EP 628559 BEIERSDORF-LILLY
- 10 R. Vishdu, H. Navedul, Indian J. Chem., 34b (6), 514, 1995.
 - N.S. Ibrahim, K.U. Sadek, F.A. Abdel-Al, Arch. Pharm., 320, 240, 1987.
 - R.H. Springer, M.B. Scholten, D.E. O'Brien, T. Novinson, J.P. Miller, R.K. Robins, J.
 - Med. Chem., 25, 235, 1982.

20

- 15 T. Novinson, R.K. Robins, T.R. Matthews, J. Med. Chem., 20, 296, 1977.
 - US 3907799 ICN PHARMACEUTICALS

Les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) de l'invention peuvent être préparés par cyclisation à partir d'hydrazine selon les synthèses décrites dans les références suivantes :

- A. McKillop et R.J. Kobilecki, Heterocycles, 6(9), 1355, 1977.
- E. Alcade, J. De Mendoza, J.M. Marcia-Marquina, C. Almera, J. Elguero, J. Heterocyclic Chem., 11(3), 423, 1974.
- K. Saito, I. Hori, M. Higarashi, H. Midorikawa, Bull. Chem. Soc. Japan,
 47(2), 476, 1974.

A titre d'illustration, les dérivés de 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine d formule (I) de l'invention peuvent, par exemple, être préparés suivant le procédé décrit au schéma 1.

10

15

Schéma 1

Le chlorhydrate de 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (III) (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, *Liebigs Ann.Chem.*, 707, 141, 1967) peut être cyclisé en présence d'un dérivé d'acrylonitrile (IV) (Z=MeO, EtO ou Me₂N) ou d'un acrylate (V) (Z=MeO, EtO ou Me₂N ; R'= alkyle C_1 - C_4 , aryle) pour conduire aux pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de structure (VI) (Y=NH₂,OH). Cette réaction peut être faite en s'inspirant de la méthode de G. Mühmel, R. Hanke et E. Breitmaier décrite dans *Synthesis*, 673, 1982. La liste des dérivés qui peuvent être cyclisés avec le 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (III) n'est pas limitée aux seuls dérivés d'acrylonitrile et d'acrylate. On peut citer par exemple les dérivés de β-céto ester (VIII) (X possède la même définition que pour les X de la formule précédente (I) ; R' = alkyle C_1 - C_4 , aryle), de β-céto nitrile (IX) (X possède la même définition que pour les X de la formule précédente (I)) ou encore de β-cyano acétal (X) (R'= alkyle C_1 - C_4) sans être limitatif.

10

15

20

25

30

Les pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidines de structure (VI) peuvent être ensuite réduits selon des procédés connus (R. Hemmer, W. Lürken, dans *Houben-Weyl*, "Methoden der Organischen Chemie", vol.E16d, p 815ff.). On préférera utiliser des métaux comme le palladium (Pd), le platine (Pt) ou le nickel (Ni) en présence de donneur d'hydrogène comme le formiate d'ammonium, l'acide formique ou encore le cyclohexène à la place de l'hydrogène (S.Ram, R.E. Ehrenkaufer, *Synthesis*, 91, 1988). On pourra également utiliser des métaux comme le zinc (Zn), l'étain (Sn) ou le fer (Fe) en milieu acide tel que l'acide chlorhydrique aqueux ou l'acide acétique aqueux, éventuellement avec addition d'un solvant organique comme le méthanol, l'éthanol ou le tétrahydrofuranne.

Le ou les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) ci-dessus représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C₁-C₄, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; le glycérol ; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

10

15

25

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques ou bien encore à l'aide de systèmes tampons classiques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (II) suivante :

$$\begin{array}{cccc}
R_5 & & R_7 \\
N-W-N & & R_8
\end{array}$$
(II)

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C₁-C₄; R₅, R₆, R₇ et R₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄ ou hydroxyalkyle en C₁-C₄.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut encore contenir, en plus des colorants définis ci-dessus, au moins une base d'oxydation additionnelle qui peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation et parmi lesquelles on peut notamm nt citer les paraphénylènediamin s, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et des bases hétérocycliques

10

15

diff rentes des dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine d formule (I) utilisés conformément à l'invention.

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, 2-n-propyl paraphénylènediamine, la 2-isopropyl paraphénylènediamine, la N-(β-hydroxypropyl) paraphénylènediamine, N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) la paraphénylènediamine. la 4-amino N-(β-méthoxyéthyl) aniline. les paraphénylènediamines décrites dans la demande de brevet français FR 2 630 438, et leurs sels d'addition.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β -hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β -hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β -hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthylaminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthylaminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-amino, 4-méthylaminophényl) tétraméthylènediamine, et leurs sels d'addition .

20

25

30

Parmi les para-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxy-méthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 2-(β -hydroxyéthyl aminométhyl) phénol, et leurs sels d'addition .

Parmi les ortho-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques, les dérivés pyrazoliques différents des dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) utilisés conformément à l'invention, et leurs sels d'addition.

Lorsqu'elles sont utilisées, ces bases d'oxydation additionnelles représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent également renfermer au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct, notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

15

20

25

30

10

5

Les coupleurs utilisables dans les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent être choisis parmi les coupleurs utilisés de façon classique en teinture d'oxydation et parmi lesquels on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques tels que par exemple les dérivés indoliques et leurs sels d'addition.

Ces coupleurs sont plus particulièrement choisis parmi le 2-méthyl 5-amino phénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β-hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β-hydroxyéthyl)amino 1-méthoxy benzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, la 3-uréido aniline, le 3-uréido 1-dim´thylamino benzène, le sésamol, l'α-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, et leurs s ls d'addition.

Lorsqu'ils sont présents ces coupleurs représentent de préférence de 0,0001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 5 % en poids environ de ce poids.

5

10

La composition tinctoriale selon l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, nonioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones, des agents filmogènes, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

15

20

25

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en oeuvre la composition tinctoriale telle que définie 30 précédemment.

10

15

20

25

30

S lon ce procédé, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, pendant un temps suffisant pour développer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant. La composition tinctoriale peut éventuellement contenir des catalyseurs d'oxydation, afin d'accélérer le processus d'oxydation.

Selon une première forme de mise en oeuvre du procédé de l'invention, la coloration des fibres peut être effectuée sans addition d'un agent oxydant, au seul contact de l'oxygène de l'air.

Selon une deuxième forme de mise en oeuvre du procédé de l'invention, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

Selon cette deuxième forme de mise en oeuvre du procédé de teinture de l'invention, on mélange de préférence, au moment de l'emploi, la composition tinctoriale décrite ci-dessus avec une composition oxydante contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, après quoi on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et on sèche.

L'agent oxydant présent dans la composition oxydante telle que définie cidessus peut être choisi parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyd d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que l s perborates et persulfates. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

15

5

10

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

20

25

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition tinctoriale telle que définie ci-dessus et un second compartiment renferme la composition oxydante telle que définie ci-dessus. Ces dispositifs peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Certains composés de formule (I), utilisés à titre de base d'oxydation dans le cadre de la présente invention, sont nouveaux et, à ce titre, constituent un autre objet de l'invention.

Ces nouveaux dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine, leurs sels d'addition avec un acide ou une base et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique répondent à la formule (l') suivante :

$$(X)_{i} = \underbrace{\begin{smallmatrix} 5 \\ 6 \\ 7 \end{smallmatrix}}^{N} \underbrace{\begin{smallmatrix} N \\ N - N \end{smallmatrix}}^{3} \underbrace{\begin{smallmatrix} [NR_{1}R_{2}]_{p} \\ [NR_{3}R_{4}]_{q} \end{smallmatrix}}^{(I')}$$

10

dans laquelle les radicaux R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , X, i, n, p et q ont les mêmes significations que celles indiquées précédemment dans la formule (I), à l'exception des composés suivants :

- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine;
- 15 la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
 - la 2, 5, N 7, N 7-tétraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la 2,3-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine ;
 - le 6-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- 20 la 2,5-diméthyl 6-phényl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
 - la 2,6-diméthyl 5-benzyl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine; et de leurs sels d'addition.

Parmi les nouveaux composés de formule (l'), on peut notamment citer :

- 25 la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine :
 - la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
 - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;

- la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ;
- le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
- 5 le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
 - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
 - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol ;
 - le 2-[(3-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-éthanol ;
- le 2-[(7-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol ;
 - ainsi que leurs sels d'addition et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.
- Les dérivés de pyrazolo-[1,5]-pyrimidine de formule (I) ainsi que leurs sels d'addition et leurs formes tautomères tels que définis ci-dessus peuvent également être utilisés comme base d'oxydation dans et pour la préparation de compositions destinées à la photographie ou à l'imagerie chimique.
- 20 Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans pour autant en limiter la portée.

EXEMPLE 1: DICHLORHYDRATE DE PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE-3,7-DIAMINE

1^{ère} étape :

CHLORHYDRATE DE 3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-

5

PYRIMIDIN-7-YLAMINE

On a introduit dans un ballon tricol de 500 cc muni d'une agitation mécanique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 50 g de chlorhydrate de 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, Liebigs Ann.Chem., 707, 141, 1967), 35 g de β-éthoxy acrylonitrile et 250 cc d'acide acétique. On a porté le milieu au reflux pendant 4h30'. On a refroidit vers 40°C puis on a filtré le précipité. On l'a repris sous agitation dans 300 cc d'éther éthylique. On a filtré à nouveau le précipité, on l'a lavé sur le filtre avec 100 cc d'éther éthylique et on l'a séché sous vide et sur anhydride phosphorique. On a obtenu 61,3 g de chlorhydrate de 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine sous forme de poudre jaune. (Rendement = 93 %)

20 RMN (DMSO d6) : 6,70 (d ; 1H) ; 8,34 (d ; 1H) ; 8,99 (s ; 1H) ; 9,56 (s ; NH_2) ; 11,96 (s ; NH^*)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₆ H₅ N₅ O₂ . HCl

PM=215,6

	С	Н	N
Calculée (%)	33.43	2.81	32.48
Trouvée (%)	34.09	2.89	32.53

2^{èmo} étape : DICHLORHYDRATE DE PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-3,7-DIAMINE

5

10

15

On a introduit dans un ballon tricol de 1000 cc muni d'une agitation magnétique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 30 g de chlorhydrate de 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine, 7 g de palladium sur charbon à 10%, 85 g de cyclohexène et 600 cc d'acide acétique. On a porté le milieu au reflux pendant 4h30', puis on a filtré le catalyseur sur célite. On a repris ce catalyseur imprégné de produit au reflux de 500 cc d'eau et on l'a filtré de nouveau. Les deux filtrats ont été réunis et évaporés. On a obtenu 40 g de poudre beige. Ce solide a été repris dans 55 cc d'acide chlorhydrique concentré et porté au reflux pendant 3h. Le produit a été filtré à 15°C et séché sous vide et sur anhydride phosphorique. On a obtenu 25 g de poudre blanc cassé qu'on a recristallisé dans 80 cc d'acide chlorhydrique concentré. On a recueilli 18 g de dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine sous forme de poudre blanche. (rendement=60%).

20

RMN (DMSO d6): 6,45 (d; 1H); 8,36 (d; 1H); 8,39 (s; 1H); 8,60-11,50 (6H)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₆ H₇ N₅. 2 HCI . 0,5 H₂O

PM=231

	С	Н	N
Calculée (%)	31.15	4.32	30,29
Trouvée (%)	31.12	4.29	30.34

EXEMPLE 2: CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

5 <u>1^{ère} étape :</u> 3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

On a introduit dans un ballon tricol de 50 cc muni d'une agitation magnétique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 2 g de chlorhydrate de 4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, Liebigs Ann.Chem., 707, 141, 1967), 1,55 g de 3-méthoxy acrylate de méthyle et 20 cc d'éthanol absolu. On a porté le milieu au reflux pendant 5 h, puis on a filtré le précipité à chaud. On a obtenu 1,2 g de solide jaune. Après chromatographie sur gel de silice (MERCK: 230-400 mesh ; AcOEt/MeOH=9/1), on a recueilli 0,4 g de 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol sous forme de poudre jaune. (Rendement = 18%).

RMN (DMSO d6): 6,19 (d; 1H); 7,98 (d; 1H); 8,75 (s; 1H); 13,10 (OH)

20

<u>2^{ème} étap :</u> CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

5

10

On a introduit dans un ballon tricol de 50 cc muni d'une agitation magnétique et équipé d'un réfrigérant et d'un thermomètre, 0,35 g de 3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol, 20 cc d'acide acétique, 1,6 g de cyclohexène et 85 mg de palladium à 10%. On a porté le milieu au reflux pendant 1h30', puis on a filtré le catalyseur sur célite. Après évaporation de l'acide acétique, on a repris le solide obtenu au reflux de 2 cc d'acide chlorhydrique concentré pendant 2h30'. Après évaporation du solvant, on a recueilli un solide blanc cassé.

RMN (D₂O) : 5,93 (d; 1H); 7,87 (d; 1H); 8,04 (s; 1H)

15

EXEMPLE 3: CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

1^{ère} étape : 3-NITRO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

20

On a introduit, dans un ballon tricol de 500 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, 50 g d chlorhydrate de

10

4-nitro-2H-pyrazol-3-ylamine (préparé selon H. Dorn et H. Dilcher, Liebigs Ann.Chem., 707, 141, 1967) et 60 g d'acéto-acétate d'éthyle dans 160 cc d'acide acétique. On a porté le milieu réactionnel au reflux pendant 12 h. On a filtré vers 90°C le précipité qui s'est formé. On l'a rincé à l'éther diisopropylique et on l'a séché sous vide sur anhydride phosphorique. On a obtenu 50 g de 3-nitro-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol sous forme de cristaux jaunes (Rendement = 84,5 %; Point de fusion = 290°C avec décomposition).

RMN (DMSO d6): 2,42 (s, 3H); 6,03 (s, 1H); 8,61 (d, 1H); 12,69 (s, 1H)

ANALYSE ELEMENTAIRE :

C₇ H₆ N₄ O₃

PM = 194.15

	С	Н	N	0
Calculée (%)	43,31	3,12	28,86	24,72
Trouvée (%)	43,12	3,11	28,77	24,65

15 <u>2^{ème} étape :</u> CHLORHYDRATE DE 3-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-7-OL

Dans un autoclave de 1 litre, on a introduit 150 cc d'acide acétique et 150 cc d'eau, puis 10 g de 3-nitro-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol et 1 g de Palladium sur charbon à 5% contenant 50 % d'humidité (ENGELHARD). On a introduit 5 bars d'hydrogène dans le réacteur préchauffé à 30°C. Après 1h de réaction, on a filtré le catalyseur sur célite. Le filtrat a été acidifié avec 100 cc d'une solution d'acide chlorhydrique 7M. Le chlorhydrate précipite sous

agitation. On l'a filtré et lavé à l'ether diisopropylique. On a obtenu 4,2 g de chlorhydrate de 3-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol sous forme de cristaux blancs. (Rendement=41%)

5

RMN (DMSO d6): 2,37 (s, 3H); 5,71 (s, 1H); 8,00 (s, 1H); 10,32 (s élargi,

3H); 13,09 (s élargi, 1H)

ANALYSE ELEMENTAIRE :

C7 H8 N4O . HCI

PM=200,63

	С	Н	N	0	CI
Calculée (%)	41,91	4,52	27,93	7,97	17,67
Trouvée (%)	41,43	4,57	27,69	8,90	17,66

10

EXEMPLE 4: DICHLORHYDRATE DE 3-AMINO-7-β-HYDROXYETHYL-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE

1ère étape : 15 7-CHLORO-5-METHYL-3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-**PYRIMIDINE**

Dans un tricol de 500 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre 20 et d'un réfrigérant, on a introduit 230 cc d'oxychlorure de phosphore, 15,4 g de N,N-diméthyl aniline et 23,3 g de 3-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol. Le milieu réactionnel a été porté au reflux p ndant 2h30. Après évaporation d l'oxychlorure de phosphore sous pression réduite, on a obtenu une huile verte très visqueuse à laquelle on a ajouté environ 400 g de glace. Un 25

solide brun a précipité. Après 30 minutes d'agitation, on l'a filtré et rincé à l'éther de pétrole puis à l'éther disopropylique. Après séchage sous vide sur anhydride phosphorique, on a obtenu 21,4 g de 7-chloro-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine sous forme d'un solide brun (Rendement = 83,9 %).

5

RMN (DMSO d6): 2,70 (s, 3H); 7,82 (s, 1H); 9,10 (s, 1H)

2^{6mo} étape : 7-β-HYDROXYETHYLAMINO-5-METHYL-3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE

10

15

20

Dans un ballon tricol de 250 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, on a introduit 15 g de 7-chloro-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine dans 100 cc d'éthanol. On a additionné goutte à goutte 5 g d'éthanolamine et on a porté le milieu au reflux pendant 30 minutes. Après refroidissement à température ambiante, on a filtré le précipité jaune. On l'a rincé à l'ether diisopropylique. Après séchage sous vide et sur anhydride phosphorique, on a obtenu 14,2 g de 7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine sous forme de cristaux jaunes.(Rendement=86 %, Point de fusion = 231°C).

RMN (DMSO d6): 2,52 (s, 3H); 3,52 (m, 2H); 3,66 (m, 2H); 4,96 (t, 1H); 6,64 (s, 1H); 8,48 (t,1H); 8,89 (s, 1H)

25

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C, H, N, O,

PM=237,22

	С	Н	N	0
Calculée (%)	45,57	4,67	29,52	20,23
Trouvée (%)	45,09	4,59	29,40	20,63

5 <u>3^{kmo} étape</u>: DICHLORHYDRATE DE 3-AMINO-7-β-HYDROXYETHYL-AMINO-5-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDINE

10

15

20

Dans un autoclave de 500 cc, on a introduit 14 de 7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine dans 150 cc d'acide acétique et 150 cc d'eau, puis 1 g de Palladium sur charbon à 5% contenant 50 % d'humidité (ENGELHARD). On a préchauffé le milieu réactionnel à 30°C et on a introduit 8 bars de pression d'hydrogène. La réaction a débuté aussitôt et la température a atteint 60°C. En fin de réaction, on a filtré le catalyseur sur célite. Le filtrat a été acidifié avec une solution d'acide chlorhydrique 7M. Le chlorhydrate a précipité sous agitation. On l'a filtré et lavé à l'ether diisopropylique. On a obtenu 10 g dichlorhydrate de 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine sous forme de cristaux légèrement gris. (Rendement = 60 %)

RMN (D₂O): 2,73 (s, 3H); 3,91 (m, 2H); 3,98 (m, 2H); 6,66 (s, 1H); 8,39 (s, 1H)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₉ H₁₃ N₅O . 2 HCl

PM=280,16

	С	Н	N	0	CI
Calculée (%)	38,59	5,4	25,05	5,71	25,31
Trouvée (%)	38,52	5,32	24,59	6,42	25,15

5 **EXEMPLE 5:** DICHLORHYDRATE DE 2-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-**PYRIMIDIN-3,7-DIAMINE**

1 tre étape :

CHLORHYDRATE

DE

2-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-

PYRIMIDIN-7-YLAMINE

10

15

20

25

Dans un tricol de 500 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, on a introduit 150 cc d'acide chlorhydrique à 35 % et on a additionné goutte à goutte 47,5 g de 3-amino-5-méthylpyrazole en solution dans 100 cc d'eau. La température est montée à 60°C. On a ensuite additionné 47,5 g de 3-éthoxyacrylonitrile et on a porté la réaction au reflux pendant 1h. On a refroidit le milieu réactionnel et on l'a concentré sous pression réduite. On a rajouté 50 cc d'acétone et on a filtré le précipité obtenu. On l'a rincé à l'éther diisopropylique. Après séchage sous vide sur anhydride phosphorique, on a obtenu 78,7 g de chlorhydrate de 2-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine sous forme de cristaux blancs (Rendement = 83 %).

RMN (DMSO d6): 2,43 (s, 3H); 6,42 (s, 1H); 6,46 (d, 1H); 8,26 (d, 1H);

9,55 (s élargi, 1H); 10,32 (s élargi, 1H)

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C, H, N, . HCI . 0,5 H,O PM=193,63

	С	Н	N	0	CI
Calculée (%)	43,42	5,20	28,93	4,13	18,30
Trouvée (%)	43,68	5,20	28,83	4,66	18,58

5 <u>2^{kmo} étape : 2-METHYL-3-NITRO-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-</u>7-YLAMINE

Dans un tricol de 100 cc équipé d'une agitation magnétique, d'un thermomètre et d'un réfrigérant, on a introduit 27 cc d'acide sulfurique à 98% puis on a dissout 5,5 g de chlorhydrate de 2-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine par petites portions à 5°C. On a ensuite additionné goutte à goutte, en 30 minutes, un mélange de 1,98 g d'acide nitrique fumant et 5 cc d'acide sulfurique à 98%. Après 2h30' de réaction, on a versé le milieu sur 200 cc d'eau glacée et on a neutralisé avec 122 g d'ammoniaque à 20%. On a filtré le précipité vert qui s'est formé. Après séchage sous vide sur anhydride phosphorique, on a obtenu 3,8 g de 2-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine sous forme d'une poudre verte (Rendement brut = 66%).

20

RMN (DMSO d6): 2,62 (s, 3H); 6,39 (d, 1H); 8,24 (d, 1H); 8,39 (s élargi, 2H)

<u>3^{emo} 'tape : DICHLORHYDRATE DE 2-METHYL-PYRAZOLO-[1,5-a]-PYRIMIDIN-3,7-DIAMINE</u>

5

10

15

Dans un réacteur de 250 cc, on a introduit 3,9 g de 2-méthyl-3-nitro-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamine dans 150 cc de méthanol puis 0,42 g de Palladium sur charbon à 5% contenant 50 % d'humidité (ENGELHARD). On a introduit 10 bars de pression d'hydrogène dans le réacteur et on a porté le milieu à 90°C. Après 40 minutes de réaction, on a filtré le catalyseur sur célite et on a fait passer un courant d'acide chlorhydrique gazeux à travers le filtrat. Après 1h d'agitation, on a filtré le précipité. On l'a tavé à l'ether diisopropylique et on l'a séché sous vide sur anhydride phosphorique. On a obtenu 2,2 g de dichlorhydrate de 2-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3,7-diamine sous forme de cristaux gris (Rendement = 46,5%).

RMN (DMSO d6): 2,60 (s, 3H); 6,50 (d, 1H); 8,45 (d, 1H); 9,98 (s élargi, 2H); 10,88 (s élargi, 4H)

20

ANALYSE ELEMENTAIRE:

C₇ H₉ N₅ . 2HCl

PM=236.1

	С	Н	N	CI
Calculée (%)	35,61	4,70	29,66	30,03
Trouvée (%)	35,16	4,85	29,32	29,79
Calcul´e avec 0,16 mole d'H ₂ O	35,18	4,77	29,30	29,66

EXEMPLES D'APPLICATION

5 EXEMPLES 1 A 9 DE TEINTURE EN MILIEU ALCALIN

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	-	8	ო	4	ı,	6	۷.	∞	6
Dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a] pyrimidine-3,7-diamine (base)	99'0	0,66	0,66	99'0	99'0	0,66	0,66	0,66	0,66
Résorcine (coupleur)	0,33	'		,			,		
Métaaminophénol (coupleur)	•	0,33			,	,	,		,
2-méthyl-5-hydroxyéthyl aminophénol (coupleur)	,	,	0,5	,	,				,
2-méthyl-5-aminophénol (coupleur)	•	,	,	0,37	,		'		
Dichlorhydrate de 2,4-diamino phénoxyéthanol (coupleur)	1	1	١	•	0,72	•	1	•	
2,6-hydroxytoluène (coupleur)	ı		ı	•	-	0,37	t	-	
6-hydroxybenzomorpholine (coupleur)	ı	•	1	-	,	-	0,45	•	-
6-hydroxyindole (coupleur)	1	ŧ	•	•				0,4	
4-hydroxyindole (coupleur)			å	,	,		,		4,0
Support de teinture 1 commun	(1)	£	£	£	£	€	£	£	£

(*) support de teinture 1 commun :

	- Ethanol à 96°	9,0 g
	- Sel pentasodique de l'acide diéthylène triaminopentacétique	0,54 g
5	- Métabisulfite de sodium à 35 %	0,29 g
	- Ammoniaque à 20%	5,0 g
	- Eau déminéralisée qsp	50 g

Au moment de l'emploi, on a mélangé chacune des compositions tinctoriales 1

à 9 avec une quantité de 50 g d'une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) dont le pH a été ajusté à environ 2,5 avec de l'acide orthophosphorique.

Chaque composition résultante a été appliquée immédiatement pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs ou permanentés, à raison de 10 g pour 1 g de cheveux. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
1	10 <u>+</u> 0,2	Marron cuivré
2	10 <u>+</u> 0,2	frisé rouge
3	10 <u>+</u> 0,2	Irisé cuivré
4	10 <u>+</u> 0,2	irisé cuivré
5	10 <u>+</u> 0,2	Violine irisé
6	10 <u>+</u> 0,2	Cuivré irisé
7	10 <u>+</u> 0,2	Irisé rouge
8	10 <u>+</u> 0,2	Marron cendré
9	10 <u>+</u> 0,2	Violine

EXEMPLES 10 à 18 DE TEINTURE EN MILIEU ACIDE

5

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	10	7	42	13	4	15	16	17	18
Dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a]- pyrimidine-3,7-diamine (base)	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0	99'0
Résorcine (coupleur)	0,33	,	,	,			,	,	
Métaaminophénol (coupleur)	,	0,33	,	1	,	,		'	
2-méthyl-5-hydroxyéthyl aminophénol (coupleur)	•	,	0,5			•	,		
2-méthyl-5-aminophénol (coupleur)	1		•	0,37		•			,
Dichlorhydrate de 2,4-diamino phénoxyéthanol (coupleur)	ı	•	ı	ı	0,72	,	•	,	•
2,6-hydroxytoluène (coupleur)	ı		,		,	0,37		1	,
6-hydroxybenzomorpholine (coupleur)	-	,	,	,	,	•	0,45	•	,
6-hydroxyindole (coupleur)	•	•	,	,	,		-	0,4	
4-hydroxyindole (coupleur)			,	,				ı	0,4
Support de teinture 2 commun	()	()	£	£	£)	3	E	£	£

(**) support de teinture 2 commun :

	- Ethanol à 96°	9,0	g
	- Sel pentasodique de l'acide diéthylène triaminopentacétique	0,54	9
5	- Métabisulfite de sodium à 35 %	0,29	g
	- K₂HPO4/KH₂PO4 (1,5M/0,5M)	5,0	g
	- Eau déminéralisée qsp	50	g

Au moment de l'emploi, on a mélangé chacune des compositions tinctoriales 10

à 18 avec une quantité de 50 g d'une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) dont le pH a été ajusté à environ 2,5 avec de l'acide orthophosphorique.

Chaque composition résultante a été appliquée immédiatement pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs ou permanentés, à raison de 10 g pour 1 g de cheveux. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le 20 tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
10	6,2 ± 0,2	Marron cuivré
11	5,5 ± 0,2	Irisé rouge
12	6 ± 0,2	Irisé cuivré
13	6,1 ± 0,2	lrisé cuivré
14	5,9 ± 0,2	Violine irisé
15	5,3 ± 0,2	Cuivré irisé
16	5,8 ± 0,2	Irisé rouge
17	5,9 ± 0,2	Marron cendré
18	5,9 ± 0,2	Violine

EXEMPLES 19 A 21 DE TEINTURE EN MILIEU ALCALIN

5

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	19	20	21
Dichlorhydrate de pyrazolo[1,5-a] pyrimidine- 3,7-diamine (base)	0,66	0,66	-
Chlorhydrate de 3-amino 5-méthyl pyrazolo- [1,5-a]-pyrimidin-7-ol (base)	-	-	0,796
Dichlorhydrate de 3-uréido aniline (coupleur)	0,67	-	
3-uréido 1-diméthylamino benzène (coupleur)	-	0,54	
Dichlorhydrate de 2,4-diaminophénoxyéthanol	-	-	0,72
Support de teinture 1 commun	(*)	(*)	(*)

(*) Support de teinture 1 commun :

5 Il est identique à celui utilisé dans les exemples 1 à 9 ci-dessus.

Les teintures ont ensuite été réalisées selon le procédé décrit précédemment pour les exemples 1 à 9 ci-dessus.

10 Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
19	10 ± 0,2	Bleu violine
20	10 <u>+</u> 0,2	violine
21	9.7 <u>+</u> 0,2	Aubergine

EXEMPLES 22 A 24 DE TEINTURE EN MILIEU ACIDE

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

5

COMPOSITION	22	23	24
Dichlorhydrate de pyrazolo[1,5-a] pyrimidine-3,7-diamine(base)	0,66	0,66	-
Chlorhydrate de 3-amino 5-méthyl pyrazolo- [1,5-a]-pyrimidin-7-ol (base)	-	-	0,796
Dichlorhydrate de 3-uréido aniline (coupleur)	0,67	-	
3-uréido 1-diméthylamino benzène (coupleur)	-	0,54	
Dichlorhydrate de 2,4-diaminophénoxyéthanol	-	-	0,72
Support de teinture 2 commun	(**)	(**)	(**)

(**) Support de teinture 2 commun :

Il est identique à celui utilisé dans les exemples 10 à 18 ci-dessus.

10

Les teintures ont ensuite été réalisées selon le procédé décrit précédemment pour les exemples 10 à 18 ci-dessus.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous :

EXEMPLE	pH DE TEINTURE	RESULTAT COLORIMETRIQUE
22	6 <u>+</u> 0,2	Bleu violine
23	6.2 <u>+</u> 0,2	violine
24	5.3 ± 0,2	Aubergine

EXEMPLES COMPARATIFS 25 à 32

5 On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

Compositions	٩	1						
	67	Z6 ()	27	28 (***)	29	30 (***)	3	32 (***)
Dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a] pyrimidine-3,7-diamine (base)	99'0	1	99'0	1	99'0	1	99'0	,
Trichlorhydrate de 4,5,6,7-tetrahydro pyrazolo-[1,5-a]pyrimidin-3-ylamine (base)	ı	0,74	•	0,74	,	0,74	ı	0,74
Résorcine (coupleur)	0.33	0.33		-	•		•	•
2-méthyl 5-aminophénol (coupleur)	-	•	0,37	0,37	,	•	,	•
6-hydroxy benzomorpholine								
(coupleur)	•	•	,		0,45	0,45	•	,
4-hydroxy indole (coupleur)		ŧ		•			0,40	0,40
Support de teinture 1 commun	ĵ.	£	C	€	£	€	£	€

(*) Support de teinture 1 commun :

Il est identique à celui utilisé dans les exemples 1 à 9 ci-dessus.

5 (***): Exemples ne faisant pas partie de l'invention.

Les teintures ont ensuite été réalisées sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs, selon le procédé décrit précédemment pour les exemples 1 à 9 ci-dessus.

10

20

25

La couleur des mèches a ensuite été évaluée dans le système MUNSELL au moyen d'un colorimètre CM 2002 MINOLTA.

Les mèches de cheveux ainsi teintes ont ensuite été soumises à un test de résistance aux shampooings (machine automatique).

Pour ce faire, les mèches de cheveux ont été placées dans un godet que l'on a immergé dans une solution d'un shampooing standard à 37°C. Le panier a été soumis à un mouvement de va-et-vient vertical de fréquence variable ainsi qu'à un mouvement de rotation qui reproduisent l'action d'un frottement manuel, ce qui engendre la formation de mousse.

Après 3 minutes d'épreuve, on a retiré les mèches que l'on a rincées puis séchées. Les mèches teintes ont été soumises à 6 épreuves de shampooing consécutives.

La couleur des mèches a été ensuite évaluée à nouveau dans le système MUNSELL au moyen d'un colorimètre CM 2002 MINOLTA de façon à déterminer la dégradation des colorations après ces 6 shampooings.

Selon la notation MUNSELL, une couleur est définie par l' xpression H V / C dans laquelle les trois paramètres désignent respectivement la teinte ou Hue (H), l'intensité ou Value (V) et la pureté ou Chromaticité (C), la barre oblique de cette expression est simplement une convention et n'indique pas un ratio.

5

La différence de couleur entre deux mèches est calculée en appliquant la formule de NICKERSON : $\Delta E = 0.4 \text{ Co}\Delta H + 6\Delta V + 3 \Delta C$, telle que décrite par exemple dans "Couleur, Industrie et Technique" ; pages 14-17 ; vol. n° 5 ; 1978.

10

Dans cette formule, ΔE représente la différence de couleur entre deux mèches, ΔH , ΔV et ΔC représentent la variation en valeur absolue des paramètres H, V et C et C représente la pureté de la mèche par rapport à laquelle on désire évaluer la différence de couleur.

15

Les résultats sont donnés dans le tableau ci-dessous :

5

10

15

EXEMPLE	Couleur des	Couleur des cheveux après les	Dég	Dégradation de la couleur			
	shampooings	shampooings	ΔΗ	ΔV	ΔC	ΔE	
25	1.8 YR 3.2 / 3.7	1.4 YR 3.5 / 2.9	0.4	0.3	0.8	4.8	
26 (***)	6.2 RP 3.1 / 4.7	7.1 RP 3.3 / 2.7	0.9	0,2	2.0	8.9	
27	8.9 R 4.0 / 4.8	8.6 R 4.4 / 4.1	0.3	0.4	0.7	5.1	
28 (***)	4.3 R 2.7 / 6.2	2.9 R 3.3 / 6.0	1.4	0.6	0.2	7.7	
29	4.7 R 2.8 / 4.8	3.6 R 3.2 / 4.6	1.1	0.4	0.2	5.1	
30 (***)	4.5 RP 2.4 / 3.1	3.5 RP 3.1 / 2.6	1.0	0.7	0.5	6.9	
31	4.3 RP 2.6 / 3.9	3.7 RP 2.8 / 2.9	0.6	0,2	1.0	5.1	
32 (***)	8.4 P 2.0 / 4.4	7.4 P 2.6 / 5.1	1.0	0.6	0.7.	7.5	

(***): Exemples ne faisant pas partie de l'invention.

Ces résultats montrent que les compositions des exemples 25, 27, 29 et 31 conformes à l'invention, c'est à dire contenant du dichlorhydrate de pyrazolo-[1,5-a] pyrimidine-3,7-diamine à titre de base d'oxydation, conduisent à une coloration résistant mieux aux shampooings que les compositions des exemples 26, 28, 30 et 32 ne faisant pas partie de l'invention, c'est à dire contenant du trichlorhydrate de 4,5,6,7-tetrahydro pyrazolo-[1,5-a] pyrimidin-3-ylamine à titre de base d'oxydation, tel que décrit par exemple dans la demande de brevet allemand DE 4 133 957.

REVENDICATIONS

1. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un dérivé de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) ci-dessous à titre de base d'oxydation et/ou un de ses sels d'addition avec un acide ou une base et/ou une de ses formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique :

10

5

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \\ N - N \end{bmatrix}^{3} = \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2}]_{p} \\ [NR_{3}R_{4}]_{q} \end{bmatrix}$$

$$(I)$$

dans laquelle:

- 15 R₁, R₂ R₃ et R₄ désignent , identiques ou différents un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical (C₁-C₄)alcoxy alkyle en C₁-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄ (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C₁-C₄)alkyl- ou di-[hydroxy(C₁-C₄) alkyl]-amino alkyle en C₁-C₄;
- les radicaux X désignent, identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄, un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5

ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 -C4)alkyl ou di-[hydroxy(C_1 -C₄)alkyl]amino alkyle en C_1 -C₄, un radical amino, un radical (C_1 -C₄)alkyl- ou di-[(C_1 -C₄)alkyl]amino ; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique ;

```
- i vaut 0, 1, 2 ou 3 ;
- p vaut 0 ou 1 ;
```

- q vaut 0 ou 1;
- n vaut 0 ou 1;
- 10 sous réserve que :
 - (i) la somme p + q est différente de 0 ;
 - (ii) lorsque p + q est égal à 2 alors n vaut 0 et les groupes NR₁R₂ et NR₃R₄ occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ;
- (iii) et lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR₁R₂ (ou NR₃R₄) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7).
 - 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) sont choisis parmi :
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
 - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ;
 - la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
- le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
 - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
 - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
 - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
 - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol;
- le 2-[(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]éthanol ;

- le 2-[(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-éthanol;
- la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
- la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
- la 2, 5, N-7, N-7-tetraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
 et leurs sels d'addition et leurs formes tautomères, lorsqu'il existe un équilibre tautomérique.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes,
 caractérisée par le fait que le ou les dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- Composition selon la revendication 4, caractérisée par le fait que le ou les
 dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I) représentent de 0,005 à
 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est
 constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C₁-C₄, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.
- 25 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.
- Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins une base d'oxydation
 additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols

et des bases hétérocycliques différentes des dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine de formule (I).

- 8. Composition selon la revendication 7, caractérisée par le fait que la ou les
 5 bases d'oxydation additionnelles représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
 - 9. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct.
 - 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs sont choisis parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques, et leurs sels d'addition.
 - 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 9 à 10, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs représentent de 0,0001 à 10 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

20

25

30

15

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates et les tartrates, les lactates et les acétates et que les sels d'addition avec une base sont choisis parmi ceux obtenus avec la soude, la potasse, l'ammoniaque ou les amines.
- 13. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 12, pendant un temps suffisant pour

5

10

15

développer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant, éventuellement en présence de catalyseurs d'oxydation.

- 14. Procédé selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la coloration est révélée au seul contact de l'oxygène de l'air.
- 15. Procédé selon la revendication 13, caractérisé par le fait que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.
- 16. Procédé selon la revendication 13 ou 15, caractérisé par le fait que l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates.
- 17. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renferme une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 12 et un second compartiment renferme une composition oxydante.
- 18. Dérivés de pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine, leurs sels d'addition avec un acide ou une base et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un équilibre tautomérique, ayant pour formule :

25

20

$$(X)_{i} = \begin{bmatrix} N \\ 5 \\ N \\ N \end{bmatrix}_{2} = \begin{bmatrix} NR_{1}R_{2} \end{bmatrix}_{p}$$

$$(NR_{3}R_{4})_{q} = \begin{bmatrix} NR_{3}R_{4} \end{bmatrix}_{q}$$

dans laquelle:

5

- R_1 , R_2 R_3 et R_4 désignent , identiques ou différents un atom d'hydrogèn , un radical alkyle en C_1 - C_4 , un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C_1 - C_4 , un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_4 , un radical (C_1 - C_4)alcoxy alkyle en C_1 - C_4 , un radical amino alkyle en C_1 - C_4 (l'amine pouvant être protégée par un acétyle, un uréido, un sulfonyl), un radical (C_1 - C_4)alkyl amino alkyle en C_1 - C_4 , un radical di-[(C_1 - C_4)alkyl] amino alkyle en C_1 - C_4 (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C_1 - C_4)alkyl- ou di-[hydroxy(C_1 - C_4) alkyl]-amino alkyle en C_1 - C_4 ;
- les radicaux X désignent, identiques ou différents, un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C₁-C₄, un radical aryle, un radical hydroxyalkyle en C₁-C₄, un radical polyhydroxyalkyle en C₂-C₄, un radical amino alkyle en C₁-C₄, un radical (C₁-C₄)alkyl amino alkyle en C₁-C₄, un radical di-[(C₁-C₄)alkyl] amino alkyle en C₁-C₄ (les dialkyles pouvant former un cycle aliphatique ou hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons), un radical hydroxy(C₁-C₄)alkyl ou di-[hydroxy(C₁-C₄)alkyl]amino alkyle en C₁-C₄, un radical amino, un radical (C₁-C₄)alkyl- ou di-[(C₁-C₄)alkyl]- amino; un atome d'halogène, un groupe acide carboxylique, un groupe acide sulfonique;

```
20 - i vaut 0, 1, 2 ou 3;
- p vaut 0 ou 1;
- q vaut 0 ou 1;
- n vaut 0 ou 1;
sous réserve que :
```

- 25 (i) la somme p + q est différente de 0;
 - (ii) lorsque p + q est égal à 2 alors n vaut 0 et les groupes NR₁R₂ et NR₃R₄ occupent les positions (2,3); (5,6); (6,7); (3,5) ou (3,7);
 - (iii) et lorsque p + q est égal à 1 alors n vaut 1 et le groupe NR_1R_2 (ou NR_3R_4) et le groupe OH occupent les positions (2,3) ; (5,6) ; (6,7) ; (3,5) ou (3,7) ; à l'exception des composés suivants :

équilibre tautomérique.

```
- la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine;
       - la 5,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
       - la 2,6-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
       - la 2, 5, N 7, N 7-tétraméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
       - la 2,3-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-6,7-diamine ;
  5
       - le 6-amino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
       - la 2,5-diméthyl 6-phényl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
       - la 2,6-diméthyl 5-benzyl-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
       et de leurs sels d'addition.
 10
       19. Dérivés selon la revendication 18 choisis dans le groupe constitué par :
       - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
      - la 2-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine ;
      - la 2,5-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,7-diamine;
      - la pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine;
15
      - la 2,7-diméthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine-3,5-diamine ;
      - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
      - le 3-amino 5-méthyl pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ol;
      - le 3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-5-ol;
      - le 2-(3-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-ylamino)-éthanol;
20
      - la 3-amino-7-β-hydroxyéthylamino-5-méthyl-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidine;
      - le 2-(7-amino pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-ylamino)-éthanol;
     - le 2-[(3-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-7-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-
       éthanol;
25
     - le 2-[(7-amino-pyrazolo-[1,5-a]-pyrimidin-3-yl)-(2-hydroxyéthyl)-amino]-
       éthanol:
     ainsi que leurs sels d'addition et leurs formes tautomères lorsqu'il existe un
```

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter inal Application No PCT/FR 97/01057

		PCI/FR 9	7/01037
A CLASS	FICATION OF BUBLECT MATTER A61K7/13 C07D487/04		
	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC	
	SEARCHED commission searched (classification system followed by classific	ation symbols)	
IPC 6			
Documents	tion searched other than minimum documentation to the extent the	t such documents are included in the fields a	erched
Electronio d	late base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	resevant passages	Relevant to claim No.
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 67, no 17 July 1967 Columbus, Ohio, US; abstract no. 11498c,	o. 3,	18
	page 1097; XP002029042 see abstract		
X	& JP 06 703 174 A (SHIONOGI) W.E. KIRKPATRICK ET AL.:		18
	"3-Halo-5,7-dimethylpyrazolo[1, ines" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 77, no. 3, 1977, pages 386-393, XP002029041 see page 392; table I		
		,	
		-/	
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in ennex.
* Special or	stagories of cited documents :	"T" inter document published after the inte	mational filing data
consid	ent defining the general state of the art which is not dered to be of perticular relevance	or priority data and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	the application but
filing o	document but published on or after the international date ant which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	"X" document of perticular relevance; the connot be considered novel or canno involve an inventive stap when the do	t be considered to coment is taken alone
citatio "O" docum	no crather special reason (as specified) ent referring to an oral deciceurs, use, exhibition or means	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in- document is combined with one or in- ments, such combined to being obvice.	vective step when the ore other such doou-
	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "8" document member of the same patent	family
	extual completion of the international search 9 October 1997	Date of mailing of the international see 0 6, 11, 97	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rēmijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Willekens, G	

Form PCT/ISA/210 (second cheet) (July 1892)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter inal Application No PCT/FR 97/01057

0/0	And Down Market Control of the Control	PCI/FR 9	., 0100,
C.(Continue	rtion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Debugget to also by
			Relevant to claim No.
A	EP 0 433 854 A (BOEHRINGER MANNHEIM) 26 June 1991 see page 7, line 14 - page 10, line 2; claims 1-19; example 20		1,2,18
	·		
	Continuition of accord should faith 19072		

1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (A/ly 1982)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Into onal Application No
PCT/FR 97/01057

Patent document ited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
P 433854 A	26-06-91	DE 3942357 A	27-06-91
		AT 154643 T	15-07-97
		DE 59010727 D	2 4- 07-97
		JP 2085490 C	23-08-96
		JP 6220345 A	09-08-94
		JP 7116373 B	13-12-95
		US 5457200 A	10-10-95
		US 5234818 A	10-08-93

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 97/01957

		PCT/FR 97	7/01057
A CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/13 C07D487/04		
	CID) ou à la frie salon la classific	- the estimate at he CIR	
	malfisation internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifio NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	ADOR RECORDS & III VID	
	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles d AGIK CO7D	je okssement)	
Documentat	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	oes documents relèvent des domaines si	ur lesquels a porté la recharche
Base de don utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (r	nom de le base de données, et si cele est	réalisable, termes de recherone
C, DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	les passages pertinents	no, des revendications visées
х	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 67, no. 17 juillet 1967	3,	18
	Columbus, Ohio, US;		
	abstract no. 11498c, page 1097;		
	XP002029042		
	voir abrégé & JP 06 703 174 A (SHIONOGI)		
x	W.E. KIRKPATRICK ET AL.: "3-Halo-5,7-dimethylpyrazolo[1,5-a	a]pyrimid	18
	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY,		
	vol. 77, no. 3, 1977, pages 386-393, XP002029041		
	voir page 392; tableau I		
		/	-
		/ 	ĺ
		·	
	iz suite du cadre O pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiquée en annexe
•		T° document ultérieur publié après le date date de priorité et n'appartemenant pa	n à l'état de la
conside	unt définieeant l'état général de la technique, non léré comme perfoulièrement pertinent unt actédieux avais médifé à la état de décât international	technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituent le base de l'ir	imprendre le principe invention
ou apri	AP OF UP COM	K" document particulièrement pertinent; l'i être considérée comme nouvelle ou c	oneme impliquent une activité
priorité	nt pouvant juter un douts sur une revendication de ; ou oité pour déterminer la date de publication d'une ;tation ou pour une raison apéciale (talle qu'indiquée)	inventive per repport au document ou document particulièrement pertinent; l'i ne peut être oursidérée comme implic	invention revendiquée
O dooume	ent se riférant à une divulgation orale, à un usage, à gosition ou tous autres moyens	foraque le document est associé à un documents de même nature, cette cor	ou plusiaura autres
P docume	int publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du métier 5° document qui feit partie de la même fer	
	sile la recherche internationale a élé effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	
29	9 octobre 1997	0 6, 11. 97	
Nom et adres	sas postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonotionnaire autorisé	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Willekens, G	
	Fax: (+31-70) 340-3016	77.1.0	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demi Internationale No PCT/FR 97/01057

		PCT/FR 97	/6162/
	DCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages p	ertirænis	no, des revendications visées
A	EP 0 433 854 A (BOEHRINGER MANNHEIM) 26 juin 1991 voir page 7, ligne 14 - page 10, ligne 2; revendications 1-19; exemple 20		1,2,18
·			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Derni Internationale No PCT/FR 97/01057

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 433854 A	26-86-91	DE 3942357 A AT 154643 T DE 59010727 D JP 2085490 C JP 6220345 A JP 7116373 B US 5457200 A US 5234818 A	27-06-91 15-07-97 24-07-97 23-08-96 09-08-94 13-12-95 10-10-95 10-08-93

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe families de braveta) (juitet 1992)